(19) Patent Office of Japan (JP) (11) Publication of Patent Application

(51) JAPANESE PATENT APPLICATION (KOKAI)(A)

Showa 59-227726

(51) Int. CL. 5 ID Code Office Cont'l No. (43) Publication: Showa 59 (1984) 12/21

C 01 G 25/00 7202-4G B 24 D 3/00 6551-3C C 04 B 31/16 6977-4G

Verification request: requested

Number of claims of the invention: 1

Number of pages (total of 9)

(54) Name of the invention: Alumina-Zirconia-Titania Type Grinding Material

(21) Filed Number: Application Showa 58-102289

(22) Filed Date: Showa 58 (1983) 6/7

(71) Patent Assignee: Nippon Kenmazai Kogyo KK

JP 59-227726

[Note: Names, addresses, company names and brand names are translated in the most common manner. Japanese language does not have singular or plural words unless otherwise specified by a numeral prefix or a general form of plurality suffix.]

(54) Alumina-Zirconia-Titania Type Grinding Material

Detailed Description of the Invention

1. Name of the Invention

Alumina-Zirconia-Titania Type Grinding Material

2. Scope of the Claims of the Invention

- (1) Alumina-zirconia-titanium type grinding material that is a material obtained as zirconia and titania are added to alumina and melted, and then rapidly cooled, where then as another melting additive material yttrium oxide or rare earth type mineral ore material containing yttrium oxide are included.
- (2) Alumina-zirconia-titanium type grinding material according to Claim 1 of the claims of the present invention where the added amount of yttrium oxide is in the range from 0.05 weight % to 7 weight %, relative to the total amount of the alumina, zirconia, and titania.
- (3) Alumina-zirconia-titanium type grinding material according to Claim 1 of the claims of the present invention where the added amount of the yttrium oxide containing rare earth type ore material is in the range from 0.05 weight % to 7 weight %, relative to the total amount of the alumina, zirconia, and titania.

3. Detailed Explanation of the Invention

This invention is an invention about the improvement of the grinding (polishing) performance of alumina-zirconia-titania type grinding material.

Usually, the alumina-zirconia-type polishing particles are polishing particles that have been quickly expanded in their use as "snacking" of the steel type materials like specialty or stainless steel materials. Namely, compared to the alumina type polishing particles, they have excellent wear resistance and together with that breakage resistance etc., polishing properties, and the fact that under high pressure conditions, they demonstrate superior polishing strength, is the main factor. According to the invention reported in the description of the Japanese Patent Report Number Showa 48-35594, that has been invented previously by the authors of the present invention, an alumina-zirconia-titania material has been obtained that has a polishing performance that is even further increased and more superior than that.

Namely, it is a material where zirconia is added to alumina and together with that then titanium oxide is added in an amount that is in the range of $5 \sim 30$ weight % relative to this zirconia amount, and then melted, and because of the fact that it is then quickly cooled, the phenomenon of the phase transformation back to the original zirconia is suppressed, and because of that the high temperature type tetragonal system crystalline phase remains present in an amount in the range of $25 \sim 30$ % at normal temperatures, and due to that, it contributes to the increase in the wear resistance properties, breakage resistance properties, etc., polishing properties performance.

However, recently, there is a trend where the polishing methods have also constantly been changing, and the application of fine materials in the so-called heavy grinding field, and especially among those, the significant development of the technology of the change to the light grinding field within the heavy grinding, and also the use of the polishing materials for polishing relative to titanium alloys, has increased. A grinding material that is appropriate for this field is currently required, however, in this case, the required grinding performance is a performance that is higher than that of the above described alumina-zirconia-titania type grinding material, and especially, it is a material that cannot be a severe type of material, and the current status is that a grinding material with satisfactory grinding properties has not yet been obtained.

Namely, in order to be appropriate for the above-described application, it is necessary to suggest a grinding material where however it is stated it has a relatively high amount of zirconia, for example, a grinding material that is formed from a alumina-zirconia co-crystalline material of the type where the amount of zirconia is 40 %. However, in this case, even though it is an

alumina-zirconia-titania material obtained through the above-described titania addition, the ratio of the remaining existing high temperature type tetragonal crystal is extremely low, and the result from the addition is poor. Also, there have been the problems that the initial crystalline alpha-Al2O3, whose crystal size in the mixed crystalline material is a maximum of 20 microns, is separated at a level of $10 \sim 15$ %, and because of that, the predetermined co-crystalline mixed material could not be obtained.

Then the goal of the present invention is to suggest an alumina-zirconia-titania type grinding material where in order that this material be good for application especially relative to heavy grinding, and especially to the light grinding, and then also, relative to titanium alloys, the remaining present amount of the tetragonal crystalline material is extraordinarily increased, and also, the coefficient of the separation of the original crystals of the alpha-Al2O3 is reduced, and because of that the grinding performance is significantly increased. And the characteristics of this material are the fact that it is an alumina-zirconia-titania type grinding material, where then as another additive material yttrium oxide or yttrium oxide containing rare earth ore material, is contained, and it is then called an alumina-zirconia-titania-yttria type grinding material.

Namely, as the additive materials, besides titania, yttrium oxide or yttrium oxide containing rare earth ore material are then added and mixed, and melted, and quickly cooled and by that, a grinding material is obtained that achieves well and satisfies the above described goal. And especially, it is a material where the added amount of the yttrium oxide or yttrium oxide containing rare earth ore material is within the range where it exceeds 0.5 weight % and is up to 7 weight % relative to the total amount of the alumina, zirconia, and titania, and where the zirconia tetragonal crystalline material is crystal separated at a remaining ratio that is in the range of 70 ~ 100 %. And not only that but also, within the same range, the ratio of the separation of the initial crystalline alpha-Al2O3 can be suppressed to a level below 5 weight %.

Moreover, even in the case when the added amount is higher than 7 weight % or below 0.05 weight %, the proportion of the remaining zirconia tetragonal crystal material shows a vale that is relatively high compared to the previous technology, and also, the ratio of the separated initial alpha-Al2O3 has a trend where it is significantly suppressed. However, in the case where the added amount exceeds 7 weight %, this leads to the separation of

a cubic crystalline phase, which is not preferable from the point of view of the grinding performance. And in the case when the added amount s less than 0.05 weight %, significant results are not obtained and because of that the range where the added amount is higher than 0.05 weight % and it is up to 7 weight %, is most appropriate, and especially, it is most appropriate that the added amount is within the range of $1 \sim 5$ weight %.

Moreover, even, relative to a grinding material that contains an alumina-zirconia co-crystalline material with a relatively small amount of zirconia, for example, 25 %, the same way as in the case of the above-described grinding material that is formed from an alumina-zirconia co-crystallized material that contains a relatively large amount of zirconia, the ratio of the remaining tetragonal crystalline phase zirconia is extremely high, and because of that, the volume change, which occurs at the zirconia transition point is small, and also, the remaining present tetragonal crystalline type zirconia maintains sufficiently its inner part energy, and it has been concluded that there is a trend of improvement of the properties, like good breakage resistance properties, etc.

After that, the practical implementation examples according to the present invention will be explained.

Moreover, as the yttrium oxide or yttrium oxide containing rare earth ore material, that are used in the practical implementation examples according to the present invention, the materials with the analyses values shown according to Table 1, were used.

Table 1

	/ ^{31 1 ‡}	2
	ず 弦化イットリウム (wt%)	グ 酸化イットリウムを含む 稀土類鉱物 (wm%)
Y2 O3	29, 9	60
Fez Or	0.0015	0,013
NazO	0.0015	_
Kı O	0,0015	_
Si Oz	0.001	0.05
La 2 O2		<10
C# Oz		<10
Nd 2 O2		< 10
Ap 5 O3		6
Er 2 Os		6,5
S# 2 O1		2

Headings in the table:

1. yttrium oxide (weight %), 2. rare earth ore material containing yttrium oxide (weight %).

Table 2:

	2		ũ	⊺ 2 ¥	V			
របានម	Y2 O3 Schuld (wt %)		71 Oz	Ti Oz	Y2 01	Fe ₂ O ₂	Si Oa	Na 1 O
1	0	56, 94	41.61	1,20	_	0.05	0,12	0.08
2	0,05	57,43	41.25	1.00	0.03	0,84	0,13	0.03
3	0,1	57,91	40.75	1,05	1,06	0,05	0, 14	0.04
4	0,5	57,65	40,85	1,02	0.27	0.03	0,14	- 0,04
5	1	57, 12	40.88	1,10	0,64	0,06	0, 16	0.04
6	2,5	55,92	41,30	1,03	1,52	0.05	0,14	0,04
,	5	55, 16	40,45	1,05	3.03	0,04	0,18	0,03
8	10	52,47	40,12	1,11	6.05	0.05	0.17	0.03

Headings in Table 2:

1. Material number, 2. Y2O3 added amount (weight %).

Practical Example 1

A compounding calculation was conducted so that the zirconia in the grinding particles became 40 %, and to 50 kg of Bayer method alumina (99.6 % Al2O3), 32.6 kg zirconia (96 % Zr02), 0.8 kg of titanium oxide (95 % TiO2) which corresponds to 2.5 in weight % relative to the zirconia, were mixed and combined, and then, yttrium oxide (99.9 % Y2O3) was added in an amount of 0.05, 0.1, 0.5, 1, 2.5, 5, 10 weight % relative to the total amount of the above described three types of materials, and this was then melted using an electrical oven at 95 V, 300 kV, and after that, it was quickly solidified, and melt cast materials were obtained for each addition amount.

Moreover, for the sake of a comparison, a melt cast material where the addition amount of the yttrium oxide was 0 weight %, was also cast.

The values obtained from the analysis of this cast materials, are shown according to the presented in table 2.

After that, the obtained cast material was repeatedly crushed by using an impeller breaker and a crusher, and particle sizes of # 24, and # 60, as determined according to the procedures of the JISR-6001, were withdrawn and obtained.

The ratio of the zirconia crystalline phases of the particle material group # 24, determined by X-Ray Diffraction analysis, is shown according to the presented in Table 3.

Table 3:

,1	2	11 3 E	4
以内む 号	/ 正方為Zr Oz (%)	単四瓜Zr Oz (%)	プ 立方品Zr Oi(%)
1	30.1	69,9	0
2	32.1	67.9	
3	70,1	29.3	0
	87,9	12,1	
5	100	D	
6	100	0	0
7	100	0	0
8	85.8	o	14,2

Headings in table 3:

1. Experimental Material number, 2. tetragonal Zr02 (%), 3. monoclinal crystal phase ZrO2 (%), 4. cubic crystal phase ZrO2 (%).

As it is clear from the results of the X-Ray Diffraction Analysis, if yttrium oxide is added, compared to the alumina-zirconia-titania type grinding particles according to the previous technology where there is no such addition (Experimental material number 1), it is concluded that there is a trend of a significant increase of the tetragonal crystalline phase amount. And especially, it was confirmed that by the addition of an additive amount in the range of $1 \sim 5$ weight %, there was a 100 % tetragonal crystal phase

crystal separation. Also, in the case of the addition of 0.05 weight %, there was a corresponding trend of increase of the amount of the separated tetragonal crystal phase, however, there was no significant difference with the previous technology material, and also, if the added amount exceeded 10 weight %, a separation of a cubic crystalline phase was observed.

On the other hand, at the time when the separation of the initial alpha-Al2O3 of for example a material according to the previous technology (Experimental material 1) and material where the added amount of the yttrium oxide was 0.5 weight % (Experimental material 3), with the same # 24 particle size, was observed by using a metal observation microscope, the results that are shown according to the presented in Figure 1 (A), (B) and Figure 2 (A), (B), were obtained. In each case, the magnification was x 100, and Figure 1 (A), (B), represents an enlarged microphotograph of the Experimental material 1, and its model diagram, and Figure 2 (A), (B), represents an enlarged microphotograph of the Experimental material 3, and its model diagram.

Moreover, in both figures, 1 represents the alumina-zirconia co-crystalline material, and 2 - the alpha-Al2O3 initial crystals.

As it is clear from Figure 1 and Figure 2, in the case of the material with the addition of the yttrium oxide, the separation of the initial alpha-Al2O3 crystals was significantly suppressed, and it was confirmed that the predetermined co-crystalline mixed material, was obtained.

Moreover, it was confirmed that the same trend exits in the case of the other materials where yttrium oxide has been added, however, in the case when the added amount was 0.05 weight %, the separated alpha-Al2O3 was at a level of 10 %, and because of the fact that the material according to the previous technology had a level in the range of $10 \sim 15$ %, this trend was almost negligible.

After that, grinding performance tests were conducted relative to the materials with the particle size of # 60.

Namely, a polishing belt was prepared and a polishing test was conducted and the results from that test are shown according to the presented in Table 4. Moreover, the polishing test was conducted as the size of the belt used was 100 x 2500 m/m, and as the material subject to the polishing SUS-304 was used, and the belt speed was set at 150 m/minute, and the pressure was at 5 kg, and a 10 minute polishing was conducted. Table 4 is a table that shows the comparison of the cumulative mass polished amounts that were obtained by this polishing.

Also, the number in the parentheses shows the comparative value when the case of the material obtained according to the previous technology (Experimental material 1) is set as 100.

Table 4:

1 2				
起報前房	果私研剂量 (g)			
1	94.4 (Ratio 100)			
2	95.0 (# 100)			
a	113.0 (# 120)			
4	115.7 (# 123)			
5	110.2 (# 126)			
6	120,6 (# 128)			
1	120,4 (# 127)			
8	96.0 (~ 101)			

Headings in the table:

1. Experimental material number, 2. cumulative mass polished amount (g).

Also, the curve line (a) in Figure 3 represents a graph where the cumulative mass polished amounts presented in Table 4, have been plotted.

As it is clear from the above described Table 4 and Figure 3, it has been confirmed that in the case of the co-crystalline grinding particles where yttrium oxide has been added, an extremely excellent polishing strength has been demonstrated compared to the material according to the previous technology where yttrium oxide has not been added.

In this connection, these results are results that correspond to the ratios of the zirconia tetragonal crystalline lattice crystal material, and in the case of the material where the addition amount was 0.05 weight %, there was no significant difference with the material according to the previous technology; and also, in the case when the added amount exceeded 10

weight %, a trend down from the material according to the previous technology was observed due the accompanying separation of cubic crystalline phase material.

However, the addition of the yttrium oxide significantly increases the polishing strength as a total, and not only that, but also, when it is considered that this test results represent only a comparison at the time when a 10 minute polishing has been completed, it is clear that a material is obtained which during the use in practice contributes to the improvement and to achieving extremely excellent polishing performance.

Practical Example 2

A compounding calculation was conducted so that the zirconia in the grinding particles became 40 %, and to 50 kg of Bayer method alumina (99.6 % Al2O3), 32.6 kg zirconia (96 % Zr02), 0.8 kg of titanium oxide (95 % TiO2) which corresponds to 2.5 in weight % relative to the zirconia, were mixed and combined, and then, three types of yttrium oxide containing rare earth mineral ore (the materials with analyses values shown according to the presented in Table 1) was added in an amount of 1, 2.5, 5 weight % relative to the total amount of the above described three types of materials(zirconia, alumina, titania), and this material was then melted using an electrical oven at 95 V, 300 kV, and after that, it was quickly solidified, and melt cast materials were obtained for each addition amount.

The values obtained from the analysis of this cast materials, are shown according to the presented in table 5. Moreover, the experimental material number 1 is the same as that in the case of the Practical Example 1 and it is a material according to the previous technology where yttrium oxide has not been added.

Table 5:

	2		प्रा	5 #4				
tin Sifi	Y2 O2 を / W:(おいむ MMの近加川 (vn%)	V1*0>	Zr Oz	Ti Oz	. मंद	ForOz	Si O	Na z O
,	0	56,04	41,61	1.20	-	0,0	0, 12	0,08
9	1	57.36	40,97	1,04	0,42	0.05	0,13	0,03
10	2,5	56,5G	41,04	1.09	1,05	0.06	0,16	0.04
11	5	56, 19	40,33	1,12	2.11	0,05	0,17	0.63

Headings in Table 5:

1. Experimental material Number, 2. Added amount of yttrium oxide containing rare earth mineral ore (weight %).

After that, the obtained cast material was repeatedly crushed by using an impeller breaker and a crusher, and particle sizes of # 24, and # 60, as determined according to the procedures of the JISR-6001, were withdrawn and obtained.

The ratio of the zirconia crystalline phases of the particle material group # 24, determined by X-Ray Diffraction analysis, is shown according to the presented in Table 6.

Table 6:

	<u> </u>	2	7 6 W 3	4
	erian et	正方為Zr Oz (%)	即阿瓜Zr O: (%)	τι τη Ευρώ (1/4)
ļ	1	30,1	62,9	٥
ĺ	9	96, 4	3,6	. 0
	10	100.0	0	0
	11	100,0	. 0	0

Headings in table 6:

1. Experimental Material number, 2. tetragonal Zr02 (%), 3. monoclinal crystal phase ZrO2 (%), 4. cubic crystal phase ZrO2 (%).

As it is clear from the results of the X-Ray Diffraction Analysis, if yttrium oxide containing rare earth mineral ore is added, the same way as in the case of the addition of yttrium oxide, compared to the alumina-zirconia-titania type grinding particles according to the previous technology where there is no such addition (Experimental material number 1), it is concluded that there is a trend of a significant increase of the tetragonal crystalline phase amount.

^{*}Rare earth type other than Y2O3.

And it was confirmed that by the addition of an additive amount in the range of $2.5 \sim 5$ weight %, there was a 100 % tetragonal crystal phase crystal separation.

After that, grinding performance tests were conducted relative to the materials with the particle size of # 60.

The experimental conditions are the same as those in the case of the Practical Example 1 and the results from that test are shown according to the presented in Table 7.

Table 7:

1	#7* , 2			
試知循序	黑松	베뮈	66 (g)
1	94.4	(R	atio	100)
9	118.7	(•	126)
10	120.0	(•	127)
11	119,2	(126)

Headings in the table:

2. Experimental material number, 2. cumulative mass polished amount (g).

Also, the curve line (b) in Figure 3 represents a graph where the cumulative mass polished amounts presented in Table 7, have been plotted.

As it is clear from the above described Table 7 or Figure 3, it has been confirmed that in the case of the co-crystalline grinding particles where yttrium oxide containing rare earth mineral ore has been added, the same way as in the case described in the Practical Example 1 where yttrium oxide was added, an extremely excellent polishing strength has been demonstrated for the obtained co-crystalline grinding particles.

Practical Example 3

A compounding calculation was conducted so that the zirconia in the grinding particles became 40 %, and to 50 kg of Bayer method alumina (99.6 % Al2O3), and to 32.6 kg zirconia (96 % Zr02), 1.7 and 4.9 kg of titanium oxide, which corresponds to 5 and 15 weight % relative to the zirconia, were mixed and combined, and then, yttrium oxide was added in an

amount of 0.5 weight % relative to the total amount of the above described three types of materials. And for this material, the results from the analyses of the cast material, the ratio of the zirconia crystalline lattice types according to the X-Ray Diffraction for the particle size # 24, and the cumulative mass polished amount for the particle size # 60, were measured.

These results are correspondingly shown according to the presented in Table 8, Table 9 and Table 10.

Moreover, for the sake of a comparison, the values in the case when there was no addition of yttrium oxide regarding the material where 2.5 weight % of titanium oxide was added, and the materials with the corresponding titania addition amounts, are also reported.

Also, in each case the testing methods are the same as those reported according to the Practical Example 1 and the Practical Example 2.

T 1	1	\sim	
Tab.	10	8	۰
1 40	1	u	

Ţ	1	1		an a	n de				_
इस्स इस्स	TiO. ESINED (%)	Y: O	AI.O.	Zr O.		Y1 0,	Fe ₂ O ₃	SI O	Na_0
1	2.5	0	56, 94	41.61	1,20	,	0.05	0, 12	0.08
4	2,5	0.5	57.65	40,85	1.02	0.27	D, 03	0, 14	0,04
12	5	0	57.06	40,63	2,06		0,03	0.18	0,04
13	5	0,5	5G, 78	40,71	2.04	0.25	0,04	0, 15	0,03
14	15	•	54, 1G	39, 72	5,91		6,03	0, 14	0.04
15	15	0.5	53, 41	40,24	5,63	0.29	0.04	0.15	0.04

Headings in table 8:

1. Experimental material number, 2. TiO2 added amount (%), 3. Y2)3 added amount (%).

Table 9:

,\	2 m9 m	3
試料格房	正方為ZrOi	THE BEZ TO:
 	(%)	(%)
1	30.1	69.9
4	A7.9	12.1
12	33.0	67.0
13	90.2	9.8
14	34.2	65.8
15	93.6	6.4

Headings in Table 9:

1. Experimental Material number, 2. tetragonal Zr02 (%), 3. monoclinal crystal phase ZrO2 (%).

T	ัล	h	le	:]	0	1
	u	v				1

98 1 O & . L Z					
武程指导	22 48	BF (H 🗗 (n)	
1	94.4	((₹ ati	0 100	
4	115.7	(-	123	
. 12	95.0	ı	•	100	
13	112,5	(٨	119	
14	92.0	ŧ	•	97	
1.5	117.3	(124	

Headings in Table 10:

1. Experimental material number, 2. cumulative mass polished amount (g).

As it is clear from the tables, it is shown that together with the increase of the addition amount of the titanium oxide, there is a trend of increase of the ratio of the remaining present tetragonal crystalline phase Zr02, however, to that, also, by the addition of the yttrium oxide, a significant increase trend was observed.

Practical Example 4

The materials obtained as compounding calculations were conducted so that the zirconia in the grinding particles became 25 % and 32 %, and relative to 50 kg and together with that 24.5 kg of Bayer method alumina (99.6 % Al2O3), and 16.6 kg and together with that 11.5 kg of zirconia (96 % ZrO2), correspondingly as weight percent, 0, 2.5, 5, 10, 15, 20, 30 and 40 % of titanium oxide (95 % TiO2) were added, and the materials where compounding calculations were conducted so that the zirconia in the grinding particles became 25 %, and where relative to 50 kg of Bayer method alumina (99.6 % Al2O3); and 16.6 kg of zirconia (96 % ZrO2), correspondingly as weight percent, 0, 5, 10, 15, 20, 30 and 40 % of titanium oxide (95 % TiO2) were added, and then yttrium oxide was correspondingly added in an amount of 0.5 weight % relative to the total amount of the above described three types of materials, were correspondingly then melted by an arc heat using an electrical oven, and after that, it was quickly solidified, and these materials were then made into particles by following the usual grinding

particle manufacturing methods, and they were made into JIS #12 grinding particles.

These materials, namely, relative to the types without the yttrium oxide addition, which contain 25 % zirconia and 32 % zirconia, and the type where yttrium oxides has been added and which contains 25 % zirconia, the break resistance measurement test was conducted. For the break resistance measurement test the single particle break strength was used. In this method, the experimental material is granulized to a particle size in the range of 1680 ~ 2000 microns, and by the shrinkage method it is made into a small experimental material, and from within that sample, randomly, 100 units are taken out, and these are measured for their pressure resistance strength one by one, by using a 2 ton amsura compressing equipment. The average value of these measurements was used as the value for the single particle break pressure strength.

The single particle break pressure strength of these grinding particles is shown according to the presented in Table 11 and the relationship between the single particle break pressure strength and the TiO2/ZrO2 ratio, is presented in Figure 4.

Table 11:

. (2	j	節 1	1 64					
DUNE S	917			71 (02 /	Zr 0:	. (%)	
			2,5	3	10	15	20	30	40
16	Y: O: MitSUR Z: O: 25% タイプ ク	46,0	48,8	51,8	61.0	60.0	58,9	52,2	46.7
17	Y: O> 和版In Z: O: 12% タイプ 〜	46, 3	47,5	53,8	63,0	63.3	62.0	49.3	46.0
18	Yz Os 加添加 Zr Oz 25% タイプ	48.1	-	55,8	84,7	64.2	63,3	54 ,1	48.0

Headings in Table 11:

Experimental material number, 2. type, 3. type without addition of Y2O3, and 25 % ZrO2, 4. type without addition of Y2O3 and with 32 % ZrO2, 5. type with the addition of Y2O3 and with 25 % ZrO2.

As it is clear from the presented in Figure 4, in the case of any of these types of materials, when the ratio TiO2/ZrO2, expressed as weight %, is within the range of $10 \sim 20$ %, the strength shows a maximum value, and when the ratio becomes 40 %, there is a decrease. And especially, in the case of the material where yttrium oxide has been added, it was confirmed, naturally, that the type of material where the amount of the ZrO2 was 25 % is a material which demonstrates an especially excellent break resistance performance compared that in the case when 32 % of zirconia has been added.

As described here above, in the case of the present invention, it is an invention about an alumina-zirconia-titania type grinding material, that is formed as to alumina, zirconia and titania are added and melted, and then quickly cooled, and then, as another melt additive material, yttrium oxide or yttrium oxide containing rare earth mineral ore is contained, and by that, it becomes a material where the maximum remaining zirconia tetragonal crystalline phase is 100 %, and also, even though it is a grinding material that is formed from an alumina-zirconia co-crystalline material with a relatively high amount of zirconia, the amount of the separated (precipitated) initial crystals of the alpha-Al2O3 is suppressed to less than 5 %, and because of that it is possible to suggest a material which has a significantly improved grinding performance.

Consequently, it is a material that can be used appropriately in heavy grinding also, and especially, in its light grinding field, and also then, it can be appropriately used relative to titanium alloys.

Also, even though it is an alumina-zirconia type grinding material that contains a relatively small amount of zirconia, compared to the materials according to the previous technology, it is a material whose break resistance strength etc., properties are further improved.

4. Brief Explanation of the Figures

Figure 1 (A), (B), represent the enlarged microphotograph and the model type diagram of the obtained according to the previous technology aluminazirconia co-crystalline mixed material, which has no added yttrium oxide (Experimental material number 1).

Figure 2 (A), (B), represent the enlarged microphotograph and the model type diagram of the obtained according to one practical example of the present invention alumina-zirconia co-crystalline mixed material, which has added yttrium oxide (Experimental material number 3).

Figure 3 is a diagram showing the relationship between the added amount of yttrium oxide etc., which is found in the grinding material with added yttrium oxide and added yttrium oxide containing rare earth mineral ore, according to the same practical example and another practical example, and the cumulative mass polished amount.

Figure 4 is a diagram showing the relationship between the added amount of the titanium oxide found in the grinding material with relatively low zirconia amount and the single particle pressure break strength.

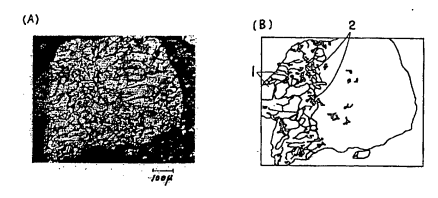


Figure 1: (A) and (B)

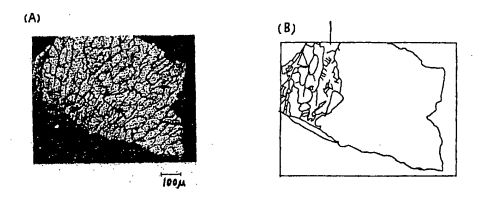


Figure 2: (A) and (B)

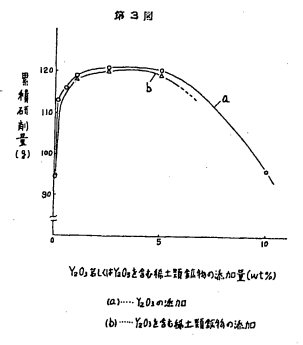


Figure 3:
On the vertical axis – cumulative mass polished amount (g)
On the horizontal axis – added amount of Y2O3 or Y2O3 containing rare earth mineral ore (weight %)

第4图

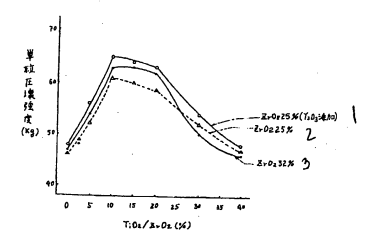


Figure 4:

On the vertical axis – single particle pressure break strength (kg) On the horizontal axis – TiO2/ZrO2 (%)

- 1. ZrO2 25 % (no Y2O3 added)
- 2. ZrO2 25%
- 3. ZrO2 32 %

Patent Assignee: Nippon Kenmazai Kogyo KK

Translated by Albena Blagev ((651)735-1461 (h), (651) 704-7946 (w))

6/8/01

THIS PAGE BLANK (USPTO)

⑩ 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59-227726

©Int. Cl.³ C 01 G 25/00 B 24 D 3/00 C 04 B 31/16 識別記号

庁内整理番号 7202-4G 6551-3C

6977-4G

❸公開 昭和59年(1984)12月21日

発明の数 1 審査請求 有

(全 9 頁)

図アルミナージルコニアーチタニア系研削材

②特

願 昭58-102289

22出

類 昭58(1983)6月7日

②発明 者 岩田昭

堺市石津北町90番地日本研磨材

工業株式会社内

⑫発 明 者 玉巻雅弘

堺市石津北町90番地日本研磨材

工業株式会社内

⑩発 明 者 谷口正明

堺市石津北町90番地日本研磨材

工業株式会社内

⑩発 明 者 津田幸二

堺市石津北町90番地日本研磨材

工業株式会社内

⑪出 願 人 日本研磨材工業株式会社

堺市石津北町90番地

仍代 理 人 弁理士 大島泰甫

明. 粗 数

1. 発明の名称

アルミナージルコニアーチタニア系 研測材

2. 特許請求の範囲

(1) アルミナにジルコニア及びチタニアを抵加溶 融し、急冷してなるアルミナージルコニアーチタ ニア系研削材において、さらに他の溶融 添加物と して酸化イットリウム又は酸化イットリウムを含 む稀土類鉱物を含有するアルミナージルコニアー チタニア系研削材。

(2) 酸化イットリウムの添加量が、アルミナ、ジルコニア、及びチタニアの全量に対し O. O5 wt %を超え7 wt%に至る特許請求の範囲第 1 項配駅のアルミナージルコニアーチタニア系研削材。

(3) 酸化イットリウムを含む稀土類鉱物の緩加量が、アルミナ、ジルコニア及びチタニアの全量に対し0.05 wt%を超え7 wt%に至る特許結果の範囲第1項配似のアルミナージルコニアーチタニ

ア系研削材。

3. 発明の詳細な説明

この発明はアルミナージルコニアーチタニア系 研削材における研削性能の改良に関するものであ ス

一般にアルミナージルコニア系風物は、ここ数年間において特殊網やステンレス網等の鉄鋼材料のスナッキング用として急速に伸びてきた既粒をある。すなわちアルミナ系電粒に比して耐摩耗性が、で優秀な研削力を発揮することがその主因であるが、本発明者が先に聞示した。特会留48一355949公額所載の発明では、それにも増してさらに一届すぐれた研削性能を負備するアルミナージルコニアーチタニア系研削材を提供し得たものであった。

すなわち、アルミナにジルコニアを加えるとと もに、そのジルコニア最に対し5~30 wt%の酸 化チタンをさらに添加して溶融し、急冷するとい うもので、ジルコニア本来の転移現象に着目し、

特開昭59-227726(2)

高温型正方品 枯晶を常温において 2 5 ~ 3 0 %程度 現存させ、もって耐降耗性、抗破砕性等の研削性能の向上に寄与せしめたものであった。

ところで近時では研削方法と数に変化する体のにあって、頭面削しいう分野においても初分ののものでも特に重研削の中の軽回削分野への転換が技術の進歩に提い頭蓋になりつつある分外、チャン合金に対する研削といった研削材をあっているの分野に対して更にあるが、ついるのがあっているのがあり、未だがあっているのがあり、未だであるのであるが、ないのが現状である。

すなわち上記のごとき用途に適応させるためには、どちらかといえばジルコニア品を比較的多量とした例えばジルコニア鼠40%タイプのアルミナージルコニア共晶体からなる研削材を提供する必要があるが、この場合では、前述のチタニア添

がによるアルミナージルコニアーチタニア系研削材であっても高温型正方品結晶の残存率は未だ極めて低く、添加効果は乏しいものであり、また結晶の合物中に結晶の大きさが max2 O ルもある初品のαーA I z O z が 1 O ~ 15%程度の比率で折出することから、所定の共晶混合物を符られないといった問題点を有していたものである。

そここの 2 年 の 1 年 の 1 年 の 2 年 の 2 年 の 2 年 の 4 年 の 2 年 の 3 年 の 4 年 の 4 年 の 4 年 の 4 年 の 4 年 の 4 年 の 4 年 の 4 年 の 4 年 の 4 年 の 4 年 の 6 年 の 6 年 の 6 年 の 7 年 の 7 年 の 7 年 の 8 年 の 7 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の 8 年 の

とから、 O . O 5 wt%を越え 7 wt% に至る & 即内 が適切で、特に 1 ~ 5 wt% の & 団内 が 殴 も 好 ま し

なおまた、比較的少野のジルコニア単、 例えば 2 5 % タイプの アルミナージルコニア 共結晶 体を含む 研別材に 対しても、 上述の比較 的多量のジルコニア 西のアルミナージルコニア 共晶 体からなる 研削材と同じく、 正方晶 ジルコニアの 転移点に おける で で を 化が少なく、 また残存した 正方晶 形ジルコニア が 内部エネルギーを十分 保有するに 至り、 良好な 抗 破砕性等の特性の 向上が 認められたもので

次に木発明の実施例について説明する。

なお、本発明の実施例において使用する酸化イットリウム並びに酸化イットリウムを含む稀土類 鉱物は第1数に示した分析値のものを用いた。

特開昭59-227726(3)

(^{31 1 2} 2						
	が 酸化イットリウム (vt%)	酸化イットリウムを含む 稀土類鉱物 (wt%)				
Y2 O3	99, 9	60 .				
Fe 2 O3	0,0015	0_013				
Na 2 O	0.0015					
K ₂ O	0.0015					
Si Oz	0,001	0.05				
La 2 O3	_	<10				
Ce O2	_	<10				
Nd z Os	_	<10				
Yb 2 O3	_	G				
Er 2 O3	_	6,5				
Sm 2 O3	_	2				

実施例1.

砥粒中のジルコニアが40%となるように配合計算を行ない、パイヤー法アルミナ(99. 6% Alz Oı) 50 kg、ジルコニア(96% Zr Oz) 32. 6 kgに、ジルコニアに対し重 がーセントで2. 5%に相当する酸化チタン(95% Ti Oz) 0. 8 kgを混合し、さらに酸化イットリウム(99. 9% Yz Oı)を崩3種の全量に対し0. 05、0. 1、0. 5、1、2. 5、5、10 vt%添加して、電気がにおいて95 V 3 0 0 kg で溶酔し、しかる機急冷切化して各種添加量についての溶酔頻造物を得た。

なお比較のために酸化イットリウムの添加量がOwt%である溶融鋳造物も同条件で鋳造した。 これらの鋳造物の分析値を第2裏に示す。

(以下次頁)

(2		î	11.2 ≩	Š.			
era enve	Y2 O3 添加は (wt%)	A la Oa	Zr Oz	TI Oz	Y2 O3	, Fe ₂ O ₃	Si Oz	Na 2 O
1 .	0	50,94	41.61	1.20	-	0.05	0,12	0.08
2	0.05	57.43	41.25	1.09	0.03	0.04	0.13	0.03
3	0.1	57,91	40.75	1,05	1,06	0.05	0,14	0.04
4	0.5	57,65	40, 85	1,02	0.27	0.03	0.14	0.04
5	,	57, 12	40, 88	1.10	0.64	0.06	0.16	0.04
6	2.5	55.92	41.30	1.03	1.52	0.05	0.14	0.04
7	5	55,16	40.45	1.05	3.09	0.04	0,18	0.03
8	10	52,47	40, 12	1, 11	6.05	0.05	0, 17	0.03

粒度 # 2 4 について X 線回折によるジルコニアの結晶形の比率を第 3 表に示す。

(以下次頁)

特周昭59-227726(4)

,1	2	# 3 to 3	٧
以相響者	/ 正方島Zr O2 (%)	単河瓜Zr Oz (%)	立方為Zr Oz (%)
1	30.1	69,9	0
2	32,1	67,9	0
3	70,7	29.3	0
4	87.9	12, 1	0
5	100	0	0
6	100	. 0	0
7	100	0	0
8	85.8	0	14.2

X線回折の結果明らかなように、酸化イットリウムを添加すれば、添加しない従来のアルミナーシルコニアーチタニア系紙粒(は料路月1)に比し、正方点の結晶が若しく間大する傾向にあることが認められ、特に1~5 wt%の添加量では100%の正方品結品が品出していることが認められた。また添加量が0.05 vt%では一応正方品の品出の増大傾向はあるものの、従来のもとあまり大差はなく、また10 wt%を超えると立方品の折出が認められた。

なお阿図において、1はアルミナージルコニア 共品休、2はαーAiι Οι の初品である。

第1回及び第2回からも明らかなごとく、酸化イットリウムを設加したものの方は若しく ペートー・ロック がはの が出め 抑制されて おり、 所定の 非品混合物 がねられている ことが 認められた。なお他の 附化イットリウムの 抵加のものに あっても同様の 傾向 があることが 館かられている が、 該加量 が〇、〇5 wt %では αーAIz 〇;の 析出は 1 0% 程度あり、 提来のもが 1 0~ 1 5 % 程度で あることからすると概分その傾向が出ているとはいうものの、あまり若しい 並はなかった。

次に粒度#60について観別性能の試験を行なった。

すなわら研歴ベルトを作成し、研削テストを行なったものであり、その結果については第4要に示す。

なお研削テストは、使用するベルトサイズを 1 0 0 × 2 5 0 0 m / m 、被研削材をSUS-3 0 4 として、ベルトスピード 1 5 0 m / 分、圧 カ 5 kgで、 1 0 分間研削を行なったものであり、 第 4 表はその研削によって得られた累積研削量を もって比較したものである。

また括弧内は従来のもの(駄料指列1)を 100とした場合の比較値を示す。

, (n 1 a	
試料新号	果糖研制员 (g)	
1	94.4 (Ratio 100)
2	95.0 (" 100)
3	113.0 (" 120)
4	115.7 (# 123	•
5	119.2 (* 126	• •
6	120,6 (* 128)
. 7	120.4 (" 127)
8	96.0 (* 101)

また第3回における曲ね(a)は、この第4設における果積研削量値をプロットしたグラブであ

特開昭59-227726(5)

a.

实施例2.

上記等 4 表 あるいは第3 図から明らかなように、酸化イットリウムを抵加する共品概粒は酸化イットリウムを 医加しない 従来のものに比して極めて優れた研削力を発揮することが 取められた。

囚みにこの結果は大昭第3 表に示したジルコニア正方品結品の比率に対応しているものであって、 茲加員 O 、 O 5 wt % のものでは従来のものとあまり大変はなく、 1 O wt % を超えると立方品の析出に伴い従来のものよりダウンする傾向がみられる。

しかしながら酸化イットリウムの添加は、全体としては研削力の増大傾向を着しくするものであり、しかもこのテスト結果がわずか10分間の研削時間における比較であることを考えたとき、実際の使用にあっては極めて優れた研削性値の向上に寄与し得るものである。

砥粒中のジルコニアが40%となるように配合: 計算を行ない、パイヤーはアルミナ(99.6% Ai201)50 kg 、 ジルコニア(96% これらの結造物の分析値を第5数に示す。なお 試料番号1は前記実施例1と同じく酸化イットリ ウム無磁値の従来のものである。

添加量についての溶酸時遊物を得た。

(以下次頁)

1	2		ជា	5 ; ₩				
श्च स्रम	Y2 O3 を (含む協士頃 協物の活加員 (N(米)	ΑlaOa	Zr Oz	TI Oz	. 놔:	F0¿Oı	Si O	Na z O
1	0	55,94	41,61	1,20	· <u>-</u>	0,05	0.12	0.08
9	1	57.36	40.97	1.04	0,42	0.05	0,13	0,03
10	2.5	56,56	41,04	1.09	1.05	0.06	0,16	0,04
11	5	56, 19	40,33	1,12	2,11	0,05	0,17	0.63

ポーY2 Oa その他稀土類

次にこの 切られた 故 故 物 を イン ペラー ブレーカー 及びロール クラッシャー を 用い て 繰り 返し 粉 砕を 行ない、 JISR-6001に 定められた 粒 位 # 24、 # 60で 各々 採取した。

粒度 # 2 4 について X 線回折によるジルコニアの結晶形の比率を第 6 表に示す。

(以下次頁)

1	2 :	116 84 13	4
इत्तरश्चा न	近方高Zr Oz (%)	IPERAZEOz (%)	SLISTAZE Oz (%)
1	30,1	60.9	0
9	26,4	3,6	0
10	100.0	0	0
11	100,0	0	0

特問昭59-227726(6)

メ 物回折の結果明らかなように、 酸 化イットリウムを含む稀土類鉱物を添加すれば、 酸化イットリウムの添加の場合と同じく、 添加しない アルミナージルコニアーチタニア系 鉱粒 (試料 番 3 1 1) に比し、 正方島の結晶が著しく増大する傾向があることが認められ、 2 . 5 ~ 5 * 1 % の添加量では100%の正方晶結晶が显出していることが認め

次に物度#60について研削性能の試験を行なった。

試験条件は実施例1と同様である。その結果に ついては第7表に示す。

1	98.7 N , 2
試料排号	黑格斯斯伯(g)
1	94.4 (Ratio 100)
9	118.7 (# 126)
10	120.0 (" 127)
11	119.2 (# 126)

また第3図における曲線(b) はこの第7表に おける果箱研削量値をプロットしたグラフである。

上記第7表あるいは第3図から明らかなように、 酸化イットリウム添加の実施例1の場合と同様に、 酸化イットリウムを含む稀土類鉱物を添加する共 品低粒においても優れた研削力を発揮することが みとめられた。

实施例3.

低粒中のジルコニアが40%になるように配合計算を行ない、パイヤー法アルミナ50 kg . ジルコニア32.6 kn にジルコニアに対して瓜田パーセントで5、15 wt%の酸化チタン1.7、4.9 kn を退合し、酸化イットリウムを前3板の混合物に対し重量パーセントで0.5 wt%添加したものについて特造物の分析値、粒度#24についてのX級回折によるジルコニア結晶形の比率及び物度#60についての%循研例量を測定した。

その結果をそれぞれ第8数、第9表及び第10 数に示す。

なお比較のため、酸化チタン2. 5 wt%の減加

節のもの、及びそれぞれのチシニア添加権のものについての酸化イットリウム無添加の場合の値も 切記した。

、 また試験方法はいずれも実施例1及び実施例2 と同様である。

(以下次頁)

特間昭59-227726(プ)

NB 2023 Ti O. Y2 O. ESTALL RELABI Yz O. Fe,O. SI O. Na.O (%) (w1%) 56,94 1.20 0,05 1.02 0.03 0.27 0.04 12 57.06 40.63 2,06 0.03 0, 16 0.04 13 56,78 40,71 2.04 0.25 0,04 0,15 0,03 39, 72 5.91 0.03 0,14 0.04

1	2 * 9 N	3
裁科器号	正方品2002	中国品Zr Oz
	(%)	(%)
1	30.1	69.9
4	87.9	12.1
12	33.0	67.0
13	90.2	9.8
14	34.2	65.8
15	93.6	6.4

_	第10数
1	. 2
器和银号	深格研削量 (9)
1	94,4 (Ratio 100)
4	115.7 (# 123)
12	95.0 (# 100)
13	112.5 (# 119)
14	92.0 (# 97)
15	117.3 (# 124)

30、40%の酸化チタン(95%Ti Oz)を 磁加し、さらに酸化イットリウムを前3種の物質 全種に対してO、5 wt% 磁加したものをそれぞれ、 電気炉を用いてアーク熱で溶脱・急冷閉化し、これを一般的な砥粒の生態方式に従って発粒し、 JIS#12の砥粒とした。

これらのもの、すなわち酸化イットリウム無統加のジルコニア25%タイプ及び32%タイプのものと、酸化イットリウム添加のジルコニア25%タイプのものについて抗酸砕性測定試験を行なった。抗酸砕性測定には単粒圧増強度を用いた。この方法は、試料を1680~2000ミクロンに整粒して、新分法により小試料とし、その中からランダムに100個球取して、これを2トンアムスラー圧解器で1個サウ耐圧強度を測定して、その平均値を単粒圧爆強度とした。

これらの砥粒の単粒圧製造度を第11表に、印 粒圧壊消度とTi O z / Z r O z との関係を第4 図に示す。

特開昭59-227726(8)

J	. 2	•	n 1	1 表					
試料影兒	917		TI O2 /Zr O2 (%)						
		0	2.5	5	10	15	20	30	40
16	Y2 O2 無ば加 Zr O2 25% タイプ	46,0	48.8	51,9	61.0	60.B	58.9	\$2.2	4G.7
17	Y2 O2 無域別 Zr O2 32% タイプ 、	46,3	47.5	53.8	63.0	63.3	62.0	49,3	45.0
18	Yz Os 無疑加 Zr Oz 25% タイプ	48.1	_	55.8	64.7	84.2	63,3	54,1	48,0

第 4 図より明らかな様に、いずれのタイプにおいても Ti O 2 / Zr O 2 が重量パーセントで1 O ~ 2 0 %の範囲内で、max 値を示し、4 0 %になると低下するが、特に酸化イットリウムを添加したものについては、Zr O 2 2 5 % タイプにあっては勿論、3 2 % タイプと比較しても更にすぐれた抗破砕性を発揮することが認められた。

以上のごとくこの発明は、アルミナにジルコニア及びチタニアを返加溶験し、 総合してなるアルミナージルコニアーチタニア系列削材において、 さらに他の溶験感加物として酸化イットリウムを含む格土類鉱物を含むさなることにより、 概粒中にジルコニア正方品結成を最大 100% 残存させたものであり、 また比較のがらなる がいてい アルミナージルコニア は 品 飲からなる が以下に 抑えたもので、 研例性能を る。

従って重研制の中でも特にその種研削に対し、 またさらにチタン合金に対して格別に良好に適応

BEST AVAILABLE COPY

して使用できるものである。

また比較的ジルコニア最の少ないアルミナージ ルコニア共晶体を含む研削材にあっても従来に比 較すればその抗酸砕性等の特性において一段と向 上し得たものである。

4. 図面の簡単な説明

第1回(A)(B)は従来の酸化イットリウム 無添加のアルミナージルコニア共島混合物(試料 番号1)の拡大写真及びその模式図、

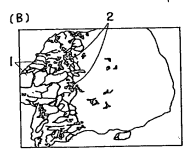
第2図(A)(B)はこの発明の一変施例である 配化イットリウム 添加のアルミナージルコニア 共晶混合物(試料番号3)の拡大写真及びその模

第3 図は周実施例及び他実施例である酸化イットリウム減加の研削材及び酸化イットリウムを含む稀土粉鉱物透加の研削材における酸化イットリウム等の添加量と異種研削量の関係図、

第4回はジルコニア量が比較的少ない研削材に おける砂化チタンの添加量と単粒圧度強度との関係図である。

第1図 🗘

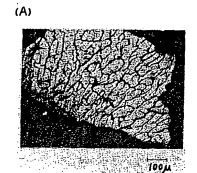


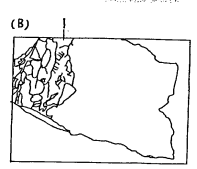


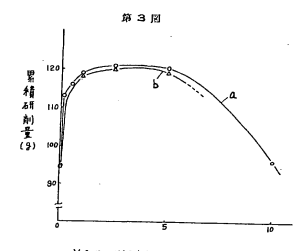
BEST AVAILABLE COPY

特別昭59-227726(9)

第2図



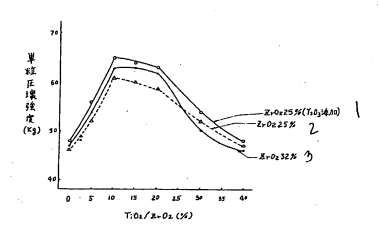




Y20s岩L<(はY20sを含む稀土類鉱物の洗加量(wt%)
(a)..... Y20sの添加

(b)……203と含む林土類鉱物の添加

第 4 図



THIS PAGE BLANK (USPTO)